(12)公開特許公報 (A)

国際調直報告で 挙げられた文献

写けられた X 削り 言t 644(11)特許出願公開番号

特開2001-303186

(P2001-303186A) (43)公開日 平成13年10月31日(2001.10.31)

(51) Int. Cl. 7	識別記号	FΙ	テーマコート゜(参考
C22C 38/00	301	C22C 38/00	
B21B 3/00		B21B 3/00	A
C21D 9/46		C21D 9/46	T
C22C 38/06		C22C 38/06	
38/58		38/58	
		審査請求	未請求 請求項の数8 OL (全9頁)
(21)出願番号	特願2000-121209(P2000-121209)	(71)出願人	000006655
			新日本製鐵株式会社
(22)出願日	平成12年4月21日(2000.4.21)		東京都千代田区大手町2丁目6番3号
		(72)発明者	横井 龍雄
			富津市新富20-1 新日本製鐵株式会社技
			術開発本部内
		(72)発明者	高橋 学
			富津市新富20-1 新日本製鐵株式会社技
			術開発本部内
		(74)代理人	100062421
	·		弁理士 田村 弘明 (外1名)
			最終頁に続く

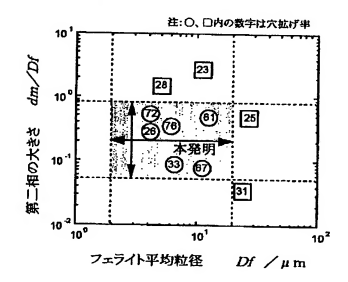
(54) 【発明の名称】バーリング加工性に優れる複合組織鋼板およびその製造方法

(57)【要約】

(19)日本国特許庁 (JP)

【課題】バーリング加工性に優れた複合組織鋼板及びその製造方法を提供する。

【解決手段】 質量%で、C: 0.01~0.2%、Si: 0.01~2%、Mn: 0.05~3%、P≤0.1%、S≤ 0.01%、A1: 0.005~1%を含む鋼であり、ミクロ組織が、体積分率最大の相をフェライトとし、第二相を主にマルテンサイトとする複合組織であり、フェライト平均粒径が2μm以上20μm以下、第二相の平均粒径をフェライト平均粒径で除した値が0.05以上0.8以下、且つ第二相の炭素濃度が0.2%以上2%以下であるパーリング加工性に優れる複合組織鋼板。及び上記成分の鋼を、Ar3変態点温度以上Ar3変態点温度以上Ar3変態点温度以上Ar3変態点温度以下の温度域で1~20秒間滞留し、その後20℃/s以上の冷却速度で冷却して、350℃以下の巻取温度で巻き取る上記鋼板の製造方法。



【特許請求の範囲】

【請求項1】 質量%で、

 $C : 0. 01 \sim 0. 2\%$

 $Si: 0.01 \sim 2\%$

 $Mn: 0.05 \sim 3\%$

 $P \leq 0.1\%$

 $S \leq 0.01\%$

 $A1:0.005\sim1\%$

を含み、残部がFe及び不可避的不純物からなる鋼であって、そのミクロ組織が、体積分率最大の相をフェライ 10上とし、第二相を主にマルテンサイトとする複合組織であり、フェライト平均粒径が2μm以上20μm以下、第二相の平均粒径をフェライト平均粒径で除した値が0.05以上0.8以下、且つ第二相の炭素濃度が0.2%以上2%以下であることを特徴とする、パーリング加工性に優れる複合組織鋼板。

【請求項2】 前記鋼が、さらに質量%で、

 $Cu: 0. 2\sim 2\%$

を含有することを特徴とする、請求項1に記載のパーリング加工性に優れる複合組織鋼板。

【請求項3】 前記鋼が、さらに質量%で、

 $B : 0.0002 \sim 0.002\%$

を含有することを特徴とする、請求項1または2に記載のパーリング加工性に優れる複合組織鋼板。

【請求項4】 前記鋼が、さらに質量%で、

 $Ni: 0. 1 \sim 1\%$

を含有することを特徴とする、請求項1ないし3のいずれか1項に記載のバーリング加工性に優れる複合組織鋼板。

【請求項5】 前記鋼が、さらに質量%で、

 $Ca: 0.0005 \sim 0.002\%$

 $REM: 0. 0005\sim0. 02\%$

の一種または二種を含有することを特徴とする、請求項 1ないし4のいずれか1項に記載のバーリング加工性に 優れる複合組織鋼板。

【請求項6】 前記鋼が、さらに質量%で、

 $Ti:0.05\sim0.5\%$

 $Nb: 0.01 \sim 0.5\%$

 $Mo: 0.05 \sim 1\%$

 $V : 0.02 \sim 0.2\%$

 $Cr: 0.01 \sim 1\%$

 $Zr:0.02\sim0.2\%$

の一種または二種以上を含有することを特徴とする、請求項1ないし5のいずれか1項に記載のバーリング加工性に優れる複合組織鋼板。

【請求項7】 請求項1ないし6のいずれか1項に記載の成分を有する鋼片の熱間圧延に際し、Ar3変態点温度以上Ar3変態点温度+100℃以下で熱間仕上圧延を終了した後、Arl変態点温度以上Ar3変態点温度以下の温度域で1~20秒間滞留し、その後、20℃/

s 以上の冷却速度で冷却して、350℃以下の巻取温度で巻き取り、そのミクロ組織が、体積分率最大の相をフェライトとし、第二相を主にマルテンサイトとする複合組織であり、フェライト平均粒径が2μm以上20μm以下、第二相の平均粒径をフェライト平均粒径で除した値が0.05以上0.8以下、且つ第二相の炭素濃度が0.2%以上2%以下である鋼板を得ることを特徴とする、パーリング加工性に優れる複合組織鋼板の製造方法。

【請求項8】 前記熱間圧延に際し、粗圧延終了後、高圧デスケーリングを行い、Ar3 変態点温度以上Ar3 変態点温度+100℃以下で熱間仕上圧延を終了することを特徴とする、請求項7記載のバーリング加工性に優れる複合組織鋼板の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、バーリング加工性に優れた引張強度540MPa以上の複合組織鋼板およびその製造方法に関するものであり、特に、自動車の足20 廻り部品やロードホイール等の穴拡げ加工性と耐久性の両立が求められる素材として好適な、穴拡げ性(バーリング加工性)に優れた複合組織鋼板およびその製造方法に関するものである。

[0002]

【従来の技術】近年、自動車の燃費向上などのために軽量化を目的として、A1合金等の軽金属や高強度鋼板の自動車部材への適用が進められている。ただし、A1合金等の軽金属は比強度が高いという利点があるものの、鋼に比較して著しく高価であるため、その適用は特殊な30 用途に限られている。従って、より広い範囲で自動車の軽量化を推進するためには、安価な高強度鋼板の適用が強く求められている。

【0003】このような高強度化の要求に対して、これまでは車体重量の1/4程度を占めるホワイトポティーや、パネル類に使用される冷延鋼板の分野において、強度と深絞り性を兼ね備えた鋼板や焼付け硬化性のある鋼板等の開発が進められ、車体の軽量化に寄与してきた。ところが現在、軽量化の対象は車体重量の約20%を占める構造部材や足廻り部材にシフトしてきており、これらの部材に用いる高強度熱延鋼板の開発が急務となっている。

【0004】ただし、高強度化は一般的に成形性(加工性)等の材料特性を劣化させるため、材料特性を劣化させずに如何に高強度化を図るかが高強度鋼板開発の鍵になる。特に構造部材や足廻り部材用鋼板に求められる特性としては、穴拡げ性、疲労耐久性および耐食性等が重要であり、高強度とこれら特性を如何に高次元でパランスさせるかが重要である。

を終了した後、Arl 変態点温度以上Ar3 変態点温度 【0005】例えば、ロードホイールディスク用鋼板に以下の温度域で $1\sim20$ 秒間滞留し、その後、20 C / 50 求められる特性としては、穴拡げ性と疲労耐久性が特に

1

法。 【i 重要視されている。これは、ロードホイールディスクの 成形工程の中でもハブ穴成形でのバーリング加工(穴拡 げ加工)が特に厳しく、また、ホイールの部材特性で最 も厳しい基準で管理されているのが疲労耐久性であるた めである。

【0006】現在、これらロードホイールディスク用高強度熱延鋼板として、部材での疲労耐久性を重視して疲労特性に優れる590MPa級のフェライトーマルテンサイトの複合組織鋼板(いわゆるDual Phase鋼)が用いられているが、これら部材用鋼板に要求され10る強度レベルは、590MPa級から780MPa級へとさらなる高強度化へ向かいつつある。一方、高強度化に伴って穴拡げ性は低下する傾向を示すばかりでなく、複合組織鋼板はその不均一な組織のために穴拡げ性に関しては不利であると言われている。従って、590MPa級で問題とはならなかった穴拡げ性が780MPa級では問題となる可能性がある。

【0007】すなわち、ロードホイール等足廻り部品への高強度鋼板の適用にあたっては、疲労耐久性に加えて穴拡げ性も重要な検討課題となる。ところが、疲労耐久 20性を向上させるためにミクロ組織をフェライトーマルテンサイトの複合組織とし、かつ穴拡げ性にも優れる高強度鋼板について記述した発明は、一部の例外を除いて殆ど見受けられないのが現状である。

【0008】例えば特開平5-179396号公報には、ミクロ組織をフェライトとマルテンサイトまたは残留オーステナイトとして疲労耐久性を確保し、フェライトをTiCやNbCの析出物で強化することで、フェライト粒とマルテンサイト相との強度差を小さくし、フェライト粒への局所的な変形の集中を抑制して穴拡げ性を30確保する技術が開示されている。

[0009]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、ロードホイールのディスク等一部の部品用鋼板においては、バーリング加工性等の成形性と疲労耐久性の高いレベルでのパランスが大変に重要であり、上記従来技術では満足する特性が得られない。また例え両特性が満足されたとしても、安価に安定して製造できる製造方法を提供することが重要であり、上記従来技術では不十分であると言わざるを得ない。

【0010】すなわち上記特開平5-179396号公報は、フェライト粒を析出強化しているために伸びが十分得られないばかりか、製造時にマルテンサイト相の周囲に導入される高密度の可動転位が析出物によって移動を妨げられるため、低降伏比というフェライトーマルテンサイト複合組織特有の特性が得られない。また、Ti, Nbの添加は製造コストの増加を招くために好ましくない。

Ti: 0. $0.5 \sim 0.5\%$, Mo: 0. $0.5 \sim 1\%$, 【0011】そこで本発明は、上記従来技術の課題を有利に解決できる、疲労特性とパーリング加工性(穴拡げ性)に優れた引張強度540MPa以上の熱延鋼板、およびその鋼板を安価に安定して製造できる製造方法を提供することを目的とするものである。

[0012]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、現在通常に採用されている連続熱間圧延設備により工業的規模で生産されている熱延鋼板の製造プロセスを念頭において、熱延鋼板のパーリング加工性と疲労特性の両立を達成すべく鋭意研究を重ねた。その結果、ミクロ組織が、体積分率最大の相をフェライトとし、第二相を主にマルテンサイトとする複合組織であり、フェライト平均粒径が2 μ m以上20 μ m以下、第二相の平均粒径をフェライト平均粒径で除した値が0.05以上0.8以下、且つ第二相の炭素濃度が0.2%以上2%以下であることが、パーリング加工性向上に非常に有効であることを新たに見出し、本発明をなしたものである。

【0013】即ち、本発明の要旨は以下の通りである。 (1) 質量%で、

C : 0. 01~0. 2%、 Si: 0. 01~2%、 Mn: 0. 05~3%、 P \leq 0. 1%、 S \leq 0. 01%、 Al: 0. 005~1% を含み、残部がFe及び不可避的不純物からなる鋼であって、そのミクロ組織が、体積分率最大の相をフェライトとし、第二相を主にマルテンサイトとする複合組織であり、フェライト平均粒径が2 μ m以上20 μ m以下、第二相の平均粒径をフェライト平均粒径で除した値が0. 05以上0. 8以下、且つ第二相の炭素濃度が0. 2%以上2%以下であることを特徴とする、バーリング加工性に優れる複合組織鋼板。

- (2) 前記鋼が、さらに質量%で、Cu:0.2~2 %を含有することを特徴とする、前記(1)に記載のバーリング加工性に優れる複合組織鋼板。
- (3) 前記鋼が、さらに質量%で、B:0.0002 ~0.002%を含有することを特徴とする、前記
- (1) または(2) に記載のバーリング加工性に優れる 複合組織鋼板。
- (4) 前記鋼が、さらに質量%で、Ni:0.1~1 40 %を含有することを特徴とする、前記(1)ないし
 - (3) のいずれか1項に記載のパーリング加工性に優れる複合組織鋼板。
 - (5) 前記鋼が、さらに質量%で、Ca:0.0005~0.002%、REM:0.0005~0.02% の一種または二種を含有することを特徴とする、前記
 - (1)ないし(4)のいずれか1項に記載のバーリング加工性に優れる複合組織鋼板。
 - (6) 前記鋼が、さらに質量%で、

 $Nb:0.01\sim0.5\%$

 $V : 0. 02 \sim 0. 2\%$

 $Cr: 0. 01 \sim 1\%$

の一種または二種以上を含有することを特徴とする、前記(1)ないし(5)のいずれか1項に記載のパーリング加工性に優れる複合組織鋼板。

【0014】(7) 前記(1)ないし(6)のいずれか1項に記載の成分を有する鋼片の熱間圧延に際し、Ar3変態点温度以上Ar3変態点温度+100℃以下で熱間仕上圧延を終了した後、Ar1変態点温度以上Ar3変態点温度以下の温度域で1~20秒間滞留し、その後、20℃/s以上の冷却速度で冷却して、350℃以10下の巻取温度で巻き取り、そのミクロ組織が、体積分率最大の相をフェライトとし、第二相を主にマルテンサイトとする複合組織であり、フェライト平均粒径が2μm以上20μm以下、第二相の平均粒径をフェライト平均粒径で除した値が0.05以上0.8以下、且つ第二相の炭素濃度が0.2%以上2%以下である鋼板を得ることを特徴とする、バーリング加工性に優れる複合組織鋼板の製造方法。

(8) 前記熱間圧延に際し、粗圧延終了後、高圧デスケーリングを行い、Ar3変態点温度以上Ar3変態点 20温度+100℃以下で熱間仕上圧延を終了することを特徴とする、前記(7)記載のバーリング加工性に優れる複合組織鋼板の製造方法。

[0015]

【発明の実施の形態】以下に、本発明に至った基礎研究結果について説明する。まず、穴拡げ性に及ぼすフェライト平均粒径および第二相の大きさの影響を調査した。そのための供試材は次のようにして準備した。すなわち、0.07%C-1.6%Si-2.0%Mn-0.01%P-0.001%S-0.03%A1に成分調整30し溶製した鋳片を、Ar3変態点温度以上のいずれかの温度で熱間仕上圧延を終了した後、Ar1変態点温度以上Ar3変態点温度以下のいずれかの温度域で1~15秒間滞留し、その後20℃/s以上の冷却速度で冷却して、常温で巻き取った。これらの鋼板について穴拡げ試験を行った結果から、フェライト平均粒径および第二相の大きさについて整理したものを図1に示す。

【0016】この結果より、フェライト平均粒径および第二相の大きさ(第二相の平均粒径をフェライト平均粒径で除した値)と穴拡げ性には強い相関があり、フェラ 40イト平均粒径および第二相の大きさがそれぞれ2μm以上20μm以下、および0.05以上0.8以下で、穴拡げ性が著しく向上することを新規に知見した。

【0017】このメカニズムは必ずしも明らかではないが、第二相が大きすぎると第二相と母相の界面にボイドが生じやすく、穴拡げの際にクラックの起点となり、小さすぎると穴拡げ率と相関がある局部延性が低下するため、最適なサイズと間隔において穴拡げ率が向上すると推測される。また、フェライト平均粒径が小さすぎると降伏応力が上昇し、成形後の形状凍結性に悪影響を及ぼ 50

 $Zr:0.02\sim0.2\%$

し、大きすぎるとミクロ組織の均一性が失われ、穴拡げ率と相関がある局部延性が低下するためと考えられる。なお、フェライト平均粒径の測定法は、JIS G 0 552 鋼のフェライト結晶粒度試験法に記載の切断法に準じた。また、第二相の平均粒径については平均円相当径と定義し、画像処理装置等より得られる値を採用した。

【0018】さらに、穴拡げ性に及ぼす第二相の炭素濃度の影響を調査した。上記鋼板について穴拡げ性を第二相の炭素濃度で整理したものを図2に示す。この結果より、第二相の炭素濃度と穴拡げ性には強い相関があり、第二相の炭素濃度が0.2%以上2%以下で、穴拡げ性が著しく向上することを新規に知見した。

【0019】このメカニズムは必ずしも明らかではないが、第二相の炭素濃度が高すぎると第二相と母相との強度差が大きくなり、打ち抜き時にその界面にポイドが生じやすく、穴拡げの際にクラックの起点となる。一方、第二相の炭素濃度が低すぎると必然的にフェライト相の延性が低下し、穴拡げ率と相関がある局部延性が低下するため、穴拡げ率が低下する。従って、最適な第二相の炭素濃度において穴拡げ率が向上すると推測される。

【0020】ただし、第二相の炭素濃度が1.2%超であると、スポット溶接等の溶接時に熱影響部の軟化が著しくなり疲労破壊の起点となる可能性があるので、第二相の炭素濃度は0.2%以上1.2%以下の範囲が好ましい。なお、穴拡げ性(バーリング加工性)については、日本鉄鋼連盟規格JFST 1001-1996記載の穴拡げ試験方法に従って評価した。

【0021】次に、本発明における鋼板のミクロ組織および第二相の炭素濃度について、詳細に説明する。鋼板のミクロ組織は、疲労特性をパーリング加工性(穴拡げ性)を両立させるために体積分率最大の相をフェライトとし、第二相を主にマルテンサイトとする複合組織とした。ただし、第二相には不可避的なペイナイト、残留オーステナイトを含むことを許容するものである。

【0022】なお、良好な疲労特性を確保するためには、ベイナイトおよび/または残留オーステナイトの体積分率は5%以下が好ましい。ここで、フェライトおよび第二相の体積率とは、鋼板の圧延方向断面厚みの1/4厚における光学顕微鏡で、200~500倍で観察されたミクロ組織中におけるそれらの組織の面積分率で定義される。

【0023】また、第二相の炭素濃度はEPMA Œlec tron Probe Micro Analyzer :電子線マイクロアナライザー)を用い、文献(電子線マイクロアナリシス:副島

啓義著 日刊工業新聞社出版) 記載の検量線法により 得られた値である。ただし、測定した第二相の粒は5個 以上であり、炭素濃度はその平均値とした。

【0024】一方、上記方法に置き換わる簡易測定方法

として、以下の方法にて第二相の炭素濃度を求めても良 い。すなわち、鋼全体(体積分率最大の相と第二相)の 炭素含有量(鋼全体での平均炭素濃度)とフェライトで の炭素濃度から、第二相の炭素濃度を算出する方法であ る。

【0025】鐦全体(体積分率最大の相と第二相)の炭 素含有量は鋼成分の炭素量であり、フェライトでの炭素 濃度は焼付硬化指数(以下BH)より見積もることがで きる。ただしBH量(MPa)とは、JIS5号引張試 20分の熱処理を施し、再度引張試験を行って得られる 値で、熱処理前の2.0%での流動応力と熱処理後の降 伏点の差である。複合組織鋼におけるBH量は、2.0 %程度の予ひずみでは硬質な第二相が塑性変形を起こさ ないと考えられることから、フェライト中の固用炭素量 ど相関があるとして差し支えない。

【0026】文献 Foemable HSLA and Dual-Phase Stee ls (1977), A.T. DAVENPORT著、131頁のFig. 4 に、複合組織鋼の固溶炭素量とBH量の関係が示されて いる。この関係から複合組織鋼のBH量と固溶炭素量の 20 関係は

Cs (固溶炭素量) = 1. 5×10⁻¹ exp (0. 03 $3 \times BH$)

と近似することができる。従って第二相の炭素濃度は Cm=〔C(鋼中の炭素含有量)-Cs〕/fM(第二 相体積率)

で見積もることができる。また、上記の式より見積もっ た第二相の炭素濃度とEPMAによって測定した炭素濃 度は非常によい相関を示している。

いて説明する。成分含有量は質量%である。Cは、所望 のミクロ組織を得るのに必要な元素である。ただし、

0. 2%超含有していると加工性及び溶接性が劣化する ので、0.2%以下とする。また0.01%未満である と強度が低下するので、0.01%以上とする。

【0028】Siは、所望のミクロ組織を得るのに必要 であると共に、固溶強化元素として強度上昇に有効であ る。所望の強度を得るためには0.01%以上含有する 必要がある。しかし2%超含有すると加工性が劣化す る。そこでSiの含有量は0.01%以上、2%以下と 40 する。

【0029】Mnは、固溶強化元素として強度上昇に有 効である。所望の強度を得るためには0.05%以上必 要である。また、3%超添加するとスラブ割れを生ずる ため、3%以下とする。

【0030】Pは、不純物であり低いほど好ましく、 0. 1%超含有すると加工性や溶接性に悪影響を及ぼす と共に疲労特性も低下させるので、0.1%以下とす る。

【0031】Sは、不純物であり低いほど好ましく、950 なり歩留まりが低下するので、再加熱温度は1400℃

すぎると穴拡げ性を劣化させるA系介在物を生成するの で、極力低減させるべきであるが、0.01%以下なら ば許容できる範囲である。

【0032】A1は、溶鋼脱酸のために0.005%以 上添加する必要があるが、コストの上昇を招くため、そ の上限を1.0%とする。また、あまり多量に添加する と非金属介在物を増大させて伸びを劣化させるので、好 ましくは 0.5%以下とする。

【0033】Cuは、固溶状態で疲労特性を改善する効 験片を用い、2.0%の予ひずみを付与後、170℃で 10 果があるので、必要に応じ添加する。ただし、0.2% 未満ではその効果は少なく、2%を超えて含有しても効 果が飽和する。そこで、Сиの含有量は0.2~2%の 範囲とする。

> 【0034】Bは、Cuと複合添加すれることにより疲 労限を上昇させる効果があるので、必要に応じ添加す る。ただし、0.0002%未満ではその効果を得るた めに不十分であり、0.002%超添加するとスラブ割 れが起こる。よって、Bの添加は0.0002%以上、 0.002%以下とする。

【0035】Niは、Cu含有による熱間脆性防止のた めに必要に応じ添加する。ただし、0.1%未満ではそ の効果が少なく、1%を超えて添加してもその効果が飽 和するので、0.1~1%とする。

【0036】CaおよびREMは、破壊の起点となった り、加工性を劣化させる非金属介在物の形態を変化させ て無害化する元素である。ただし、それぞれり、000 5%未満添加してもその効果がなく、Caならば0.0 02%超、REMならば0.02%超添加してもその効 果が飽和するので、Ca:0.0005~0.002 【0027】続いて、本発明の化学成分の限定理由につ 30 %、REM: 0.0005~0.02%添加することが 好ましい。

> 【0037】さらに、強度を付与するために、Ti.N b, Mo, V, Cr, Zrの析出強化もしくは固溶強化 元素の一種または二種以上を添加しても良い。ただし、 それぞれ0.05%、0.01%、0.05%、0.0 2%、0.01%、0.02%未満ではその効果を得る ことができない。また、それぞれ0.5%、0.5%、 1%、0.2%、1%、0.2%を超え添加しても、そ の効果は飽和する。

【0038】なおSnは、本発明の効果を得るためには 特に定める必要はないが、熱間圧延時に疵が発生する恐 れがあるので、0.05%以下が望ましい。

【0039】次に、本発明の製造方法の限定理由につい て、以下に詳細に述べる。 本発明では、目的の成分含有 量になるように成分調整した溶鋼を鋳込むことによって 得たスラブを、髙温鋳片のまま熱間圧延機に直送しても よいし、室温まで冷却後、加熱炉で再加熱した後に熱間 圧延してもよい。再加熱温度については特に制限はない が、1400℃以上であると、スケールオフ量が多量に 未満が望ましい。また、1000℃未満の加熱はスケジ ュール上操業効率を著しく損なうため、再加熱温度は1 000℃以上が望ましい。

【0040】熱間圧延工程は、粗圧延を終了後、仕上げ 圧延を行うが、最終パス温度(FT)がAr3 変態点温 度以上Ar3 変態点温度+100℃以下の温度域で終了 する必要がある。これは、熱間圧延中に圧延温度がAr 3 変態点温度を切ると、ひずみが残留して延性が低下し てしまい加工性が劣化し、仕上げ温度がAr3変態点温 度+100℃超では、仕上げ圧延後のオーステナイト粒 10 径が大きくなってしまうために、後の冷却工程において 行う二相域でフェライト変態の促進が不十分になり、目 的とするミクロ組織が得られない。従って、仕上げ温度 はA r 3 変態点温度以上A r 3 変態点温度+100℃以 下とする。

【0041】ここで、粗圧延終了後に高圧デスケーリン グを行う場合は、鋼板表面での高圧水の衝突圧P (MP a) ×流量L (リットル/cm¹) ≥0.0025の条 件を満たすことが好ましい。鋼板表面での高圧水の衝突 圧Pは以下のように記述される(「鉄と鐦」、1991, vo 20 1.77, No.9, P1450 参照)。

 $P (MPa) = 5. 64 \times P_0 \times V/H^2$ ただし、

P。(MPa):液圧力

V(リットル/min):ノズル流液量

H (cm): 鋼板表面とノズル間の距離

【0042】流量しは以下のように記述される。

 $L(Uyh)/cm^{i} = V/(W\times v)$ ただし、

V(リットル/min):ノズル流液量

W (cm): ノズル当たり噴射液が鋼板表面に当たって いる幅

v (cm/min):通板速度

衝突圧P×流量しの上限は、本発明の効果を得るために は特に定める必要はないが、ノズル流液量を増加させる とノズルの摩耗が激しくなる等の不都合が生じるため、 0.02以下とすることが好ましい。

【0043】さらに、仕上げ圧延後の鋼板の最大高さR $y t 15 \mu m (15 \mu mRy, 12.5 mm, 1 n 1$ ば「金属材料疲労設計便覧」、日本材料学会編、84頁 に記載されている通り、熱延または酸洗ままの鋼板の疲 労強度は、鋼板表面の最大高さRyと相関があることか ら明らかである。またその後の仕上げ圧延は、デスケー リング後に再びスケールが生成してしまうのを防ぐため に、5秒以内に行うのが望ましい。

【0044】仕上圧延を終了した後の工程は、まずAr 3 変態点からAr1 変態点までの温度域(フェライトと オーステナイトの二相域)で1~20秒間滞留する。こ

めに行うが、1秒未満では、二相域におけるフェライト 変態が不十分なため、十分な延性が得られない。一方、 20秒超ではパーライトが生成し、目的とする体積分率 最大の相をフェライトとし、第二相を主にマルテンサイ トとする複合組織が得られない。

【0045】また、1~20秒間の滞留をさせる温度域 は、フェライト変態を容易に促進させるためArl 変態 点以上800℃以下が望ましく、そのためには、仕上げ 圧延終了後20℃/s以上の冷却速度で当該温度域に迅 速に到達させることが好ましい。さらに、1~20秒間 の滞留時間は生産性を極端に低下させないためには、1 ~10秒間とすることが好ましい。

【0046】次に、その温度域から巻取温度 (CT) ま では20℃/s以上の冷却速度で冷却するが、20℃/ S未満の冷却速度では、パーライトもしくはペイナイト が生成してしまい十分なマルテンサイトが得られず、目 的とするフェライトを体積分率最大の相とし、マルテン サイトを第二相とするミクロ組織が得られない。巻取温 度までの冷却速度の上限は、特に定めることなく本発明 の効果を得ることができるが、熱ひずみによる板そりが 懸念されることから、200℃/s以下とすることが好 ましい.

【0047】巻取温度が350℃超では、ペイナイトが 生成して十分なマルテンサイトが得られず、目的とする フェライトを体積分率最大の相とし、マルテンサイトを 第二相とするミクロ組織が得られないため、巻取温度は 350℃以下と限定する。また、巻取温度の下限値は特 に限定する必要はないが、コイルが長時間水濡れの状態 にあると鯖による外観不良が懸念されるため、50℃以 30 上が望ましい。

[0048]

【実施例】以下に、実施例により本発明をさらに説明す る。表1に示す化学成分を有するA~Qの鋼は、転炉で 溶製して連続鋳造後、表2に示す加熱温度(SRT)で 再加熱し、粗圧延後に同じく表2に示す仕上げ圧延温度 (FT) で1. 2~5. 4 mmの板厚に圧延した後、表 2に示す巻取温度(CT)でそれぞれ巻き取った。なお 一部については租圧延後に衝突圧2.7MPa、流量 0. 001リットル/cm の条件で高圧デスケーリン 2. 5 mm) 以下であることが好ましい。これは、例え 40 グを行った。ただし、表中の化学組成についての表示は 質量%である。

【0049】このようにして得られた熱延板の引張試験 は、供試材を、まず、JIS Z2201記載の5号試 験片に加工し、JIS Z 2241記載の試験方法に 従って行った。表2にその試験結果を示す。ここで、フ エライトおよび第二相の体積率とは、鋼板の圧延方向断 面厚みの1/4厚における光学顕微鏡で、200~50 0倍で観察されたミクロ組織中におけるそれらの組織の 面積分率で定義される。なお、フェライト平均粒径の測 こでの滞留は、二相域でフェライト変態を促進させるた 50 定法は、JIS G 0552鋼のフェライト結晶粒度

試験法に記載の切断法に準じ、第二相の平均粒径につい ては平均円相当径と定義し、画像処理装置等より得られ る値を採用した。

【0050】また、第二相の炭素濃度はEPMA Œlec tron Probe Micro Analyzer : 電子線マイクロアナライ ザー)を用い、文献(「電子線マイクロアナリシス」、 副島啓義著 日刊工業新聞社出版) 記載の検量線法によ り得られた値である。ただし、測定した第二相粒は5個 以上であり、炭素濃度はその平均値とした。一方、一部 濃度を測定している。

【0051】さらに、図3に示すような長さ98mm、 幅38mm、最小断面部の幅が20mm、切り欠きの曲 率半径が30mmである平面曲げ疲労試験片にて、完全 両振りの平面曲げ疲労試験を行った。鋼板の疲労特性 は、 10×10^7 回での疲労限 σ Wを鋼板の引張り強さ σ Bで除した値 (疲労限度比 σ W / σ B) で評価した。 ただし、疲労試験片の表面は研削など一切行わず酸洗ま まの表面とした。一方、バーリング加工性 (穴拡げ性) については、日本鉄鋼連盟規格JFST 1001-1 20 996記載の穴拡げ試験方法に従って評価した。

【0052】本発明に沿うものは、網A, B, C-6, G, K, L, M, N, O, P, Qの11鋼種であり、所 定の量の鋼成分を含有し、そのミクロ組織が、体積分率 最大の相をフェライトとし、第二相を主にマルテンサイ トとする複合組織であり、フェライト平均粒径が2μm 以上20 μm以下、第二相の平均粒径をフェライト平均 粒径で除した値が0.05以上0.8以下、且つ第二相 の炭素濃度が0.2%以上2%以下であることを特徴と する、パーリング加工性に優れる複合組織鋼板が得られ 30

【0053】上記以外の鋼は、以下の理由によって本発 明の範囲外である。 すなわち、網 C-1は、仕上圧延終 了温度(FT)が本発明の範囲より高く、フェライト粒 径 (Df)、第二相の大きさ (dm/Df) および第二 相炭素濃度(Cm)が本発明の範囲外であるので、十分 な穴拡げ率 (λ) および疲労限度比 $(\sigma W / \sigma B)$ が得 られていない。鋼C-2は、仕上圧延終了温度 (FT) が本発明の範囲より低く、第二相の大きさ(dm/D

f)が本発明の範囲外であるので、十分な穴拡げ率 (λ) および疲労限度比 $(\sigma W / \sigma B)$ が得られていな い。さらに、ひずみが残留して延性(El)も低下す

【0054】鋼C-3は、滞留後の冷却速度 (CR) が 本発明の範囲より遅く、巻取温度(CT)も本発明の範 囲より高い。従ってフェライト粒径(Df)、第二相の 大きさ(dm/Df)および第二相炭素濃度(Cm)が 本発明の範囲外であるので、十分な穴拡げ率 (λ) およ の試料については、上述の簡易測定方法で第二相の炭素 10 び疲労限度比 $(\sigma W / \sigma B)$ が得られていない。網C -4は、滞留温度 (MT) が本発明の範囲より低く、第二 相の大きさ(dm/Df)および第二相炭素濃度(C m)が本発明の範囲外であるので、十分な穴拡げ率 (λ) および疲労限度比 $(\sigma W / \sigma B)$ が得られていな

> 【0055】鋼C-5は、滞留時間 (Time) がな く、第二相の大きさ(dm/Df)および第二相炭素濃 度(Cm)が本発明の範囲外であるので、十分な穴拡げ 率 (λ) および疲労限度比 $(\sigma W / \sigma B)$ が得られてい ない。網Dは、Cの含有量が本発明の範囲外であるの で、目的とするミクロ組織が得られず、十分な強度 (T S) および疲労限度比 $(\sigma W / \sigma B)$ が得られていな い。網Eは、Siの含有量が本発明の範囲外であるの で、十分な強度(TS)および疲労限度比($\sigma W/\sigma$ B) が得られていない。

> 【0056】網Fは、Mnの含有量が本発明の範囲外で あり、フェライト粒径(Df)および第二相の大きさ (dm/Df)が本発明の範囲外であるので、十分な強 度(TS)、穴拡げ率(λ)および疲労限度比(σ W/ σB) が得られていない。鋼Hは、Sの含有量が本発明 の範囲外であるので、十分な穴拡げ率 (λ) および疲労 限度比 $(\sigma W / \sigma B)$ が得られていない。鋼 I は、P の 含有量が本発明の範囲外であるので、十分な疲労限度比 $(\sigma W / \sigma B)$ が得られていない。鋼」は、Cの含有量 が本発明の範囲外であるので、十分な伸び (E1) 、穴 拡げ率 (λ) および疲労限度比 (σ W/ σ B) が得られ ていない。

[0057]

【表1】

	化学组成(单位:黄量%)									
	C	Si	Hn	P	5	I Al	704	-		
LA:	0.055	0.890	1.21	0.008	0.0008	0.032	その他	備考		
В	0.047	1.640	1.21	0,007	0.0008	0.025		本兒明		
C	0.074	1.620	1.79			0.026		<u>本</u> 美明		
Ь	0.003	0.120	0.24	0.080	0,0008	0.019		本発明		
E	0.045	0,008	1.22	0.011	0.0011	0.030		比较無		
F	0.055	0.780	0.03	0.012	0.0008	0.033		比較鋼		
G	0.067	1.590	1.48	0.009	0.0007		2 4 42 111 2 2	比較網		
H	0.070	1.680	1.81	0.008	0.0007	0.032	Cu:1.18, N1:0.52, B:0.0002	本党明		
ī	0.071	1,610	1.81	0.180		0.028		比較網		
J	0.250	0,880	1.11	0.080	0.0010	0.025		比較網		
K	0.072	1.610	1.82	0.009	0.0008	0,027		比較調		
	0.120	0.910			0.0011		Ca: 0.0008	本発明		
H	0.081		1.51	0.008	0.0013		Ti:0.08	本免明		
- P		1.881	1.60	0.007	0.0010		Mb:0.03	本発明		
0	0.058	1.630	0.21	0.008	0,0009		Mo:0.63	本発明		
P	0.066	1.210	2.11	0.077	0.0009	0.023		本兒明		
	0.051	0.263	1.33	0.009	0.0011	0.028	Cr;0.11	本発明		
0	0.038	0,880	1.31	0.010	0.0012	0.028	Zr:0.05 REN:0.0008	本発明		

[0058]

【表2】

6~25 光州

		213	4.44		$\overline{}$		T	/												0,
	SRT	製油条件 SRT FT MT Time CR CT							・ミクロ組織				19.14	竹生實		疲労1	1 6~			
	(cc)	(co			* ***	Ke)		マルテンサイト			Of	de/Df	σY	σB	YR	EI	1	ON	aW/aB	
	1200	860		5	90	50	(%)	(%)	(%)	(%)	(µs)		(MPa)	(Ma)	(3)	(X)	(%)	(MPa)		備专
B	1150			5	90		93	7		90.78	15	0.08	388	607	64	34	88	320	53	本是明
C-1		910				50	88	12		1 0.36	12	0.15	426	699	81	32	79	385	52	本発明
C-2		740	_	5	90	50	60	10	30 ℃	0.15	21	0.90	653	845	77	19	29	380	45	比較無
C-3	1150	820		5	90	50	70	10	20 30	0.22	10	0.90	875	820	82	15	34	360	44	
C-4	1150		600	5	5	550	40	0	60 (0.12	26	1.50	582	733	77	28	33	330	45	比較無
C-5			400	5	90_	50	45	0	55 55	0.09	7	1.20	688	875	79	19	30	400	48	比較調
<u>L-3</u> C-6	1150	_		0	90	50	50	0	50 5	0.12	6	1.00	551	810	68	20	39	350	43	比較調
	1150	820	820	-5	90	50_	85_	15	0 15	∘0.48	9	0.25	485	783	62	28	75	410		比較豐
<u> </u>	1200	900	720	_5_	90	50	100	0	O 0		60	_	194	324	60	45	116	150	52	本先明
<u>E</u>	1200	860	650	_5	90	50	90	3	7 10	0.42	18	0.10	367	496	74	35	56	200	46	比較更
Ļ	1200	860	640	_5_	90	60	83	0	17 17	0.29	26	0.04	323	521	62	35	34		40	比較明
6	1150	810	610	. 5	90	_50_	85	12	3 12	a 0.42	6	0.30	506	789	64	27	_	245	47	比較調
Н_	1150		620	8	_60_	50	85	13	2 15	0.44	8	0.20	498	790	63	21	62	450	57	本発明
1	1150	810	630	8	60	50	84	18	2, 0	0.41	7	0.20	518	836	62		18	370	47	比较無
J	1200	800	700	8	50	50	65	25	20 ²⁴ \			V.20	_			22	49	355		比較觀
*	1150	810	610	8	50	50	85	13	2 15	0.45		0.20	479		_	11	5	450		比較無
_	1250	810	680	8	60	50	75	20	5 ½	0.45		0.35		786	_	27	61	410		<u>本党钥</u>
Н	1150	810	680	8	60	50	82	18		0.42		0.25	469	722		26	70	370		本党员
N.	1150	810	610	В	60	50	90	10	010	0.65			528			23	64	420		本是明
0	1150	810	680	8	50	50	82	15	3 10	0.34		0.20	345	_	_	_	90	280		本完明
•	1200	820	670	8	60	50	94	6	0(0.82		0.25	525		_		65	430	_52	木売 朔
0	1200	840	670	8	50	50	94	6	0 in	0.60		0.07	337	_	_	_	92	290	52	本先明
- 20 6	77-77+		_					_ <u>-</u>	لمت	-0.60	15	0.07	387	B24	62	32	B3	320	51	大學 88

#:残留ネーステナイトを含む

[0059]

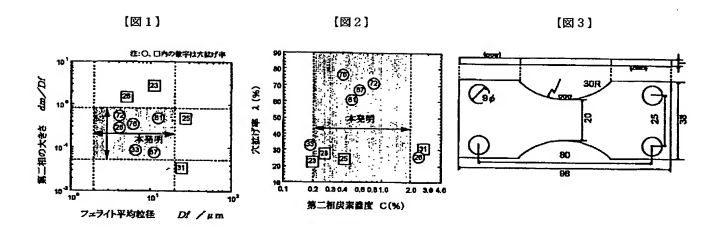
【発明の効果】以上詳述したように、本発明は、バーリ ング加工性に優れた引張強度540MPa以上の複合組 織鋼板およびその製造方法を提供するものであり、これ らの熱延鋼板を用いることにより、疲労特性を十分に確 保しつつパーリング加工性(穴拡げ性)の大幅な改善が 40 濃度と穴拡げ率の関係で示す図である。 期待できるため、工業的価値が高い発明である。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明に至る予備実験の結果を、フェライト平 均粒径、第二相の大きさと穴拡げ率の関係で示す図であ る。

【図2】本発明に至る予備実験の結果を、第二相の炭素

【図3】疲労試験片の形状を説明する図である。



フロントページの続き

Fターム(参考) 4KO37 EA01 EA02 EA05 EA06 EA09

EA11 EA13 EA15 EA16 EA17

EA19 EA20 EA23 EA25 EA27

EA28 EA31 EA32 EA35 EA36

EB06 EB07 EB08 EB09 EB11

FA02 FA03 FC03 FC04 FC07

FD03 FD04 FD08 FE01 FE06

HA05 JA06 JA07

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.